XP 000187478

6001 Chemical Abstracts 95(1981)13 July, No.2, Columbus, OH, US

Co4 B 28/20

585g

95: 11663f High-strength calcium silicate products. Nippon Asbestos Co., Ltd. Jpn. Kokai Tokkyo Koho 81 14,466 (Cl. C04B15/06), 12 Feb 1981, Appl. 79/86,894, 11 Jul 1979; 6 pp. Hydrothermally synthesized Ca silicate is mixed with calcareous material, siliceous material, reinforcing fibers other than asbestos, and water, molded, and steam-cured. Thus, a slurry contg. Ca silicate 20, alkali-resistant glass fibers 4, siliceous stone 38, and Ca(OH)<sub>2</sub> 38 parts was molded, autoclaved, and dried to obtain molded products having d. 0.61-0.63 g/cm<sup>3</sup> and bending strength 85-90 kg/cm<sup>2</sup>.

(B) 日本国特許庁 (JP)

の特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭56—14466

விnt. Cl.3 C 04 B 15/06 識別記号

庁内整理番号 6542-4G

砂公開 昭和56年(1981)2月12日

発明の数 審査請求 有

(全 6 頁)

**匈けい酸カルシウム成形体の製造法** 

願 昭54-86894

修出

0)特

昭54(1979)7月11日

砂発 浅海洋

鎌倉市岩瀬 1 --17-30

伽発 明 者 寺田功

横浜市鶴見区鶴見1-5-21

の発 明、者 直井一幸

川崎市川崎区大島3-15-4

明 者 西山達男 の発

横浜市金沢区釜利谷町3518

願 人 日本アスペスト株式会社 伊出

東京都港区芝大門1丁目1番26

烟代 理 人 弁理士 板井一瓏

けい酸カルシウム皮形体の製造法

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 水熱合成されたけい酸カルシウム結晶ドスラ リー状態で強いせん断力を加えて得られた沈降 体積が 400 転以上の番組なけい酸カルシウム 結晶を、石灰原料、けい酸原料、石精以外の補 強用繊維及び水と温合し、温合物を成形し、次 いで成形物を凝熱処理した後乾燥するととを特 徴とするけい酸カルシウム成形体の製造法。
- (2) 水熱合成されたけい臓カルシウム結晶がトバ モライト、ソノトライト又はとれらの混乱であ る毎許請求の範囲第1項記載の製造法。
- (3) 補強用繊維が耐アルカリ性のガラス繊維もし くはガラス質微微、パルプ、又はレーヨンでも る作計請求の範囲第1項又は第2項記載の製造
- (4) 原料の配合比が下記の範囲にある特許情求の 範囲第1項、第2項又は第8項配載の製造法。

沈降休積が 400 M 以上の打い散カルシウ

CaU/SiQモル比が 0.8~ 1.2 であるけい 破原料と石灰原料の混合物 30~96.5 が

全原料国形分重量の 5 ~ 40 倍量 (但しまは全額料顕形分に対する重量を)

3. 発明の詳細な説明

本発明は石鷸線線を使用しないけい酸カルシウ ム成形体の製造方法に襲するものである。

石跡線線を補強機能とするけい酸カルシウム広 形体の製造法において、石錦織雑はその等有の表 面電位、表面性状及び繊維形態によって、次のよ りたすぐれた作用効果を示す。

(|) 成形性を良くする。

石蒜粮雑はスラリー中への分散性にすぐれ、 均一を原料スラリーが得られる。またけい酸カ ルシウムの原料数体や充填材等として用いられ る各種粉体粒子を繊維表面に数差する表層蛇に すぐれ、皮形時の粉体の塗骸や严濃質の目詰り

(2)

を防止し、結果的に严水性を向上させる能力に すぐれる。

(11) 水熱反応を促進する。

生成形体のオートクレープ中での激熱によるけい酸カルシウムの水和反応に対し、石戸線線は は触線的にこれを促進する作用がある。従って マトリックスとして生成するけい酸カルシウム は結晶性にすぐれ、成形体に充分な強度及び耐 熱性を付与する。

(限) 補強効果がすぐれている。

石綿線維の枠つ耐アルカリ性、及び(i)に述べた分散性によって線線の有効利用がなされる他、 その特殊な線線表面性状は成形体のマトリック スであるけい酸カルシウム結晶との裏和力にす ぐれ、充分な補強効果を与える。

とのため、製品は物質で優れた強度を有し、しかも常に安定した性能を示す他、耐熱性、不能性にも優れる。

しかしながら、石綿像様は環境汚染の不安や更 家の枯渇による価格の上昇などにより、その使用

(3)

を吸煮する能力もほとんどないので製体の逸散 や戸通面の目詰りを生じやすく、成形性が低下 しやすい。このため得られる成形体の均一性は 扱われやすい。

兼編表面への粉体の良着を促進する目的で、 高分子収集剤(ポリアクリルアミド系、無接高 分子アルミニウム塩elc)や硫酸ベン土等の比 降促進剤を使用する方法も知られているが、と の方法における比降促進剤の使用量は、一般の 水処理に必要とされる添加量よりはるがに多量 であり、コスト的にもその後の水熱反応のため にも、窒ましいものではない。

また有板質機能は、パルブ、レーヨン等天然 セルロース系のもの及びごく一部の合成機能を 除いては、蒸熱に耐え得るものが少なく、選択 の範囲が狭いばかりでなく、蒸除に耐え補強効 果を示し得るものでも販着能は比較的小さく、 成形性の大巾な向上は期待出来ない。

(前) 水熱反応が進行したくい。

上に述べた如き線線原は、いずれも石林線維。

特別昭56- 14466(2)

が解脱され始めた。

・ とれに対処すべく石油輸出以外の最差、例えば 各種ガラス環維、有機質繊維、ロッタウール、セ ラミックファイバーあるいはウェラストナイト、 マイカ等機能状もしくは網片状鉱物などを補強材 としたいわゆるアスペストフリーけい酸カルシウ ム成形体の製造方法が多数提案されている。

しかしながら、これらの補強機能模はいずれる 石縄機能とは明らかに異なった形態、表面性状を 有し、従って前配石組織能が持つようを好きしい 性質をほとんど示さない。このため、石組織組以 外の補強用機能を用いてけい酸カルシウム成形体 を製造しようとする場合は、石綿機能を補強機能 とする場合に比較して次のようを問題がある。

(1) 成形性が劣る。

ガラス酸酸をはじめとする人造無機酸漿漿は、石綿酸離とは、その表面性状、形態ともに著しく異なり、スラリー水中での分散が極めて悪い・ため物一なスラリーが待られ酸く、スラリーの物一な流れも譲み難い。また他の粉体原料粒子

(4)

とは異なり水熱反応の促進作用は全く示さないので、成形体の蒸熱処理により生成するけい酸カルシウム結晶の成長更合に似らつきが生じやすく、強度の不足やはらつきを生じることが多い。従って蒸除条件の選択範囲が狭く、一数に石統配合の場合より高温高圧の退酷な条件が必要となり、成形体の品質、コスト、補強機能の有効利用の面などに大きな欠点を持つ。

(ii) 補強効果が劣る。

アスペストフリーけい酸カルシウム成形体に 使用される線線類は、パルプ等有機線機には耐火性の関から系加量が制限されるという問題が、 繊維状鉱物にはアスペクト比の問題が、ガラス 機能には順直性、酸さ、耐アルカリ性などの 題が、それぞれ滞在的に存る他、各機線表して マトリックスであるけい酸カルシウムとの 規能の場合より補強効果が劣る。従ってと を補うためにはマトリックスであるけい を着うためにはマトリックスである。 シウム自体の強度増加が不可欠となる。

**(6)** 

従来とれらの問題点を十分解決した上で石錦線 継を他の機能により代替しえた例は見当らない。

本発明は、石錦織維以外の繊維を補強機能とするいわゆるアスペストフリーのけい酸カルシウム 成形体の製造法の改良に係るもので、幹にその成形性の改良及び強度の向上、均質化に主要を置くものである。

すなわち本発明は、水熱合成されたけい酸カルシウム結晶にスラリー状態で強いせん断力を加えてこれを政争して得られた沈降体徴が 400 m以上の微組なけい酸カルシウム結晶という)を石灰原料、けい酸原料、石縛以外の補強用軟維及び水と混合し、混合物を成形し、次いで成形物をオートタレープ中、加圧下に蒸熱処理した砂能集することを特象とする石縄軟織を使用しないけい酸カルシウム成形体の製造法の契例である。

このような本発明の製造法において最も等値的 な原料である破砕けい限カルシウム結晶につきま 才説明すると、このものは石沢原料とけい散原料

(7)

800 x4 容量メスシリンボード採取し、20℃で 2 時間静度したときの結晶含有層の体表を意味する。 破砕前のけい酸カルシウム結晶は、かなり徴 しく提搾しながら合成したけい酸カルシウムの場合でも、 租大を強に要集しており、その沈峰体表 は高々 300 x4 程度である。

本発明の製法においては、このような破砕けい酸カルシウム結晶を、酸結晶を含む全原料固形分に対し、 25~40 多(重量多、以下同じ)使用する。 25 多未満では配合効果が十分でなく、また 40 多をこえるときは成形が困難になる傾向があり、いずれも好ましくない。

他の原料中、石灰原料とけい酸原料はなんら級 足されるものではなく、通常けい酸カルシウム成 形体の製造原料として使用されているものをすべ て使用することができる。両原料は CaO/SiO<sub>6</sub> モル比が 0,8 ~ 1.2 の範囲で、これらの合計量が 全原料面形分当 p 30 ~ 96.5 %となるようにする ことが望ましい。

補強用に使用する石組以外の轍錐としては、ガ

供

特別昭56- 14466(3) とを CaO/8iO<sub>2</sub> モル比 0.8~1.2 で多量の水と 共に 9~20 kg/cd の際気圧下に熱処理して得ら れるけい酸カルジウム(主としてトパモライト又 はゾノトライト、あるいはこれらの混晶からたる もの)にスラリー状態で強いせん断力を加えて得 られるものである。上記のようにして水熱合成さ れたままのけい酸カルシウムは、例えば第1回又 は第3回に示すように、番組え」大結長サイル名 数長集して粗大な結晶塊を形成している。との結 品塊に、スラリー状態で、製紙用パルパー、ファ イブレーター等を用いて強いせん断力を加えると、 上記結晶塊は破砕され、ほとんどが、それを構成 している1次結晶粒子(ソノトライトの場合、長 さ2~5 A、径 0.2~1 Aの針状結晶)となる (第2因及び第4図参照)。本発明において原料 とするものは、上記結晶塊の破砕が十分進んだ結 果、沈降体験が 400 🕪 以上、好ましくは 450 **ゴ以上となったものである。但し此降休務とは、** けい険カルシウム結晶の固形分娩変を 1.0 重量系 ド調整した水性懸燭液 500 x を内径 50 xx の

(8)

ラス機様、ロックウール、ガラス質能維等の無极 質数機、及びパルプ、レーヨン、ポリエステル機 機、ポリプロピレン機能等の有极質酸能が適当で ある。有機質微雄は成形体の耐火性、耐熱性を著 しく損わない範囲(通常全原科固形分合り 5.0 % 以下)で使用することが望ましいが、無模質線維 は1~30 系程度使用することができる。

成形体の製造に際しては以上の舒原料を、通常 5~40 倍量(重量比)の水と共に高合してスラリー化する。この際、成形性や補強用繊維の分散性の改良あるいは製品の密置調整などの目的で消池剤、分散剤、充製剤等の適量を設加してもよい。またポリアクリルアミド系又は無機高分子アルミニウム塩等の高分子凝集剤や原料の政者を促進してもよいが、本発剤の方法にかいては通常でれらは不要であり、使用するとしても、一般に使用される量の 1/8 程度でよい。

スタリー化した原料配合物は次いでプレス成形 法、キャスティング法、抄造成形法等、任意の成

QQ.

图

形法により任意の形状に成形する。得られた成形物はオートクレープ中に移し、4~12 kg/cdの息和水薫気圧下、5~20時間の蒸熱処理を行なった後、100~200℃で乾燥する。これら成形以降の処理は石綿酸機を補強材とする従来のけい酸カルシウム成形体の製造法におけるそれと全く間様に行うことができるので幹細な説明は省略する。破砕けい酸カルシウム結晶を配合する以上のような本発明の方法の利点は次のとおりである。

① 成形性がよい。すなわち、破砕けい酸カルシウム結晶を配合しない場合に比べスラリー状態料混合物を静能したときの水層の透明性が顕著に向上し、スラリー中で粉体原料の要集が起こるのが緩ゆられ、その結果、成形時のデ水性が良く、粉体原料の連載も少い。これは、けい酸カルシウム粗大結晶塊の破砕物の広く且つ新鮮な表面の活性が関与して起こるものと思われる。機集剤はこれによりほとんど不要になるわけで、乗剤の多量使用が水熱反応を阻害する傾向を有するだけに、その意義は大きい。

άĐ

のと使われる。

(とれらの効果が上述のように破砕けい酸カルシウム結晶や有の性質に基づくものであることは、 後配実施例及び比較例に示すように、凝集したけい酸カルシウム結晶塊を破砕せずに配合した場合 の効果と比べ顕著な蓋があることから明らかである。)

以上により、本発明の方法によれば強度、耐能性、寸法物理等多くの面で石崩線維配合品に胎る とも劣らぬけい酸カルシウム成形体を、なんら高 価・特殊な原料を使用することなく、安価且つ等 品に製造することができる。

以下実施例を示して本発明を観明する。 実 施 例 1 (破砕けい酸カルジウム結晶の製 造例)

けい石と生石灰をモル比 CaO/SiO<sub>2</sub> = 1.0 化配合し、水(固形分重量に対し約 10 倍)を加えて、機件機付きオートクレーブに入れ、200 Fpmで提件しながら、島和水素気圧16kg/calGのもとでも時間反応させて、ゾノトライト結晶スラリー

経開語56- 14466(4)

- ② 製品の強度及び耐能性がすぐれている。とれ は、前述のように広い活性表面を特つ破砕けい 酸カルシウム結晶の存在により、原熱処理時に 石灰原料とけい酸原料との反応が促進され、且 つ生成するけい酸カルシウム結晶の成長度合が 安定すること、及びけい酸カルシウムからなる マトリックス部分と補強用繊維との類和性が増 大して繊維の補強効果が大きくなることによる ものと考えられる。
- ③ 前項において述べた理由によって、補強用競 継の使用量を減らし、あるいは落點条件を握和 なものとすることが可能になる。蒸離条件が遅 和になれば補強用裁獄の劣化が少くなるから、 これによっても繊維の補強効果は改善される。
- ④ 瀬島処理数丁袋乾燥する豚の皮形物の収縮が少く、製品の寸供物能がよい。これはあらかじめ水熱合成された袋破砕された安定を打い腰カルシウムの結晶が成形物中に均一に温入されているため、政姑品があたかも骨材のような役割をして全体の乾燥収縮を防止することによるも

02

を得た。とのスラリーを市服の家庭用ミキサーで 3 分間破砕し、景観なけい酸カルシウム針状結晶 のスラリーを得た。

破砕処理的及び処理後のソノトライト的長について沈峰体積を測定したところ、それぞれ 100 ≈ 及び 490 ≈ であった。前者の電子顕微鏡写真 を第1 図に、また後者のそれを第2 図に、それぞれ示す。

実 第 何 2 ( 破砕けい酸カルジウム結晶の製 造例)

フェロシリコンダストと生石灰をモル比 CaO/SiO<sub>4</sub> = 1.0 に配合し、水(固形分重量に対し药30倍)を加え、提拌数を 200 rpm、500 rpm とし、それ以外の条件は実施例1 と同様にして反応させ、ゾノトライト結晶を得た。 このうち提拌数 200 rpm で得られたスラリーを市販の家庭用ミキサーで3分間処理して針状けい酸カルシウム結晶のスラリーを得た。以下実施例1 と何様に結晶性状を調べた結果は扱1のとかりであった。

**X** 1

*~	オートクレーブの後拌放 ( rpm )					200	500	
健	<b>3</b> 9		奶	車	*#	無	無	
改	14	#	额	(14)	500	150	300	
耕	A	ø	形		第4図	_	第3因	

## 実施例3~5及び比較例1~4・

実施例1で得られた破砕けい酸カルシウム結晶(I)又は実施例2で得られた破砕けい酸カルシウム結晶(I)をけい石、市石灰、耐アルカリ性ガラス質機維等の原料と種々の比率で配合し、全周形分に対して12倍量の水を含むスラリー状温合物を開製してこれを面圧15kg/d/で圧搾成形し、成形物を 9kg/d の施和水蒸気圧下で7時間蒸熱処理を 105℃の無異で乾燥した。得られた成形体の特性を、原料組成及び成形性等の評価と共に表2に示す。

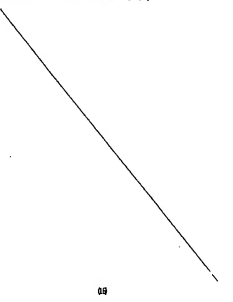
なか同様の条件で破砕けい駅カルシウム結晶を 配合せずに行なった比較例1~4の結果も同じく

45



福岡456- 14466(5)

表 2 ド京した。但し比較例 1 で用いたけい酸カル シウム 『 位 実施例 1 作 3 る破砕前のゾノトライ ト始品であり、比較例 2 で用いたけい酸カルシウム 『 位実施例 2 ド 3 ると降体表 3 8 0 sd の、破 砕前のゾノトライト被品である。



						3			
			夹龙师!	突進門 4	央第例 5	<b>比較例</b> 1	比較何 2	比較何 2	比較例(
DK.	けい味カルシウ	A 結 集	(1) 2 0	(I) 1 0	(1) 20	(1) 20	(1) 20	_	
料配合	酎アルカリガラン	<b>《黄椒维</b>	•	4	4	4	4	_	
	石 神 #		-	-	-	-	-	1.8	-
	نو اد	7	-	2	_	-	_	_	-
#	H N	吞		4 2	2 0	3 8	1 6	4.1	4 B
へ 重量比	茜 石	灰	8.8	4.2	3.8	8 6	3 8	4.1	4.8
~	高分子装	集刻	] -	0.0 2	_	0.10	0.10	_	0.1.1
M	芥スクリーの家	<b>彩性<sup>搬↓</sup></b>	A	A	Д	ヤナ労る	ナナ労る	A	極めて不貞
	<b>13</b>	(8/11)	0.61~0.63	0.6 5~0.6 7	0.40~0.42	0.62~0.65	0.61~0.64	0.60~0.63	*:
	曲 げ 独 さ	(kg/al)		85~93	45~95	35~50	40~60	70~80	_
I									
· 1	<b>X</b> 1	長る方向	L 2 ~ 1.4	1.5~1.7	1.0 ~ 1.8	20~24	1.0~20	1, 2 ~ 1, 6	-
*	※2 実成による収益率例	長さ方向	1.2~1.4 20~24	1.8~1.7 24~26	1.0 ~ 1.1 2.0 ~ 2.1	20~24 4,4~50	1.0~20	1.2 ~ 1.6 20 ~ 2.2	-
· 1		1							-

※1:成形工程化をける原料スラリーの戸水性、 粉体原料の逸散、戸港面の目詰り等から総合 的に判定した。

※2: 850℃・3時間の鉛紙。

第3:成形物の無熱処理技能機能の寸法を原寸とし、1050で24時間対象してからデッケーター中で冷却したときの寸法変化をコンパレータで副足した(試料寸法180×40×12mx、複線関距離 140mm)。

※4:X無回折回による。

X<sub>0</sub>...... ソノトライト T<sub>0</sub>...... トパモライト

※ 5: 反応不十分で硬化不良のため薄定せず。

4. 図面の簡単な説明

第1~4回は種々のけい兼カルミウム結晶の電子顕微距字(倍率 5000 倍) である。

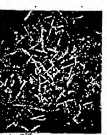
代理人 弁理士 板 井 一 雅

第 2 図

特開昭56- 14466(6)

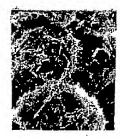


第 1 図



第3図

第 4 図





ń.